

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

17.3.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日
Date of Application:

2003年 3月20日

REC'D 29 APR 2004

出願番号
Application Number:

特願2003-077114

WIPO

PCT

[ST. 10/C]: [JP 2003-077114]

出願人
Applicant(s):

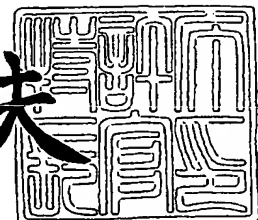
株式会社トクヤマ

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 4月15日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

今井康夫



【書類名】 特許願
【整理番号】 TKP0303203
【あて先】 特許庁長官 殿
【国際特許分類】 G03C 1/73
【発明者】
【住所又は居所】 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社トクヤマ内
【氏名】 竹中 潤治
【発明者】
【住所又は居所】 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社トクヤマ内
【氏名】 名郷 洋信
【特許出願人】
【識別番号】 000003182
【氏名又は名称】 株式会社トクヤマ
【代表者】 中原 茂明
【連絡先】 東京都渋谷区渋谷3丁目3番1号 株式会社トクヤマ
知的財産部 電話03-3499-8946
【手数料の表示】
【予納台帳番号】 003584
【納付金額】 21,000円
【提出物件の目録】
【物件名】 明細書 1
【物件名】 要約書 1
【フルーフの要否】 要

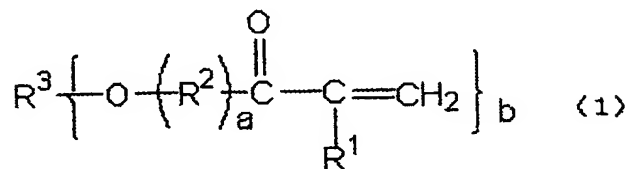
【書類名】 明細書

【発明の名称】 重合硬化性組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (I) 下記式(1)

【化1】



{式中、 R^1 は水素原子又はメチル基であり、基 $-\text{R}^2-$ は $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)\text{O}-$ 又は $-\text{C}(=\text{O})\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$ で表される基であり、 R^3 は3~6価の有機残基であり、 a は0~3の整数であり、 b は3~6の整数である。}

で表される多官能重合性モノマー、

(II) その分子量(M)を分子中に存在する重合性基の数(v)で除した値(M/v)が300以上である多官能重合性モノマー若しくは多官能重合性オリゴマー、

(III) フォトクロミック化合物及び

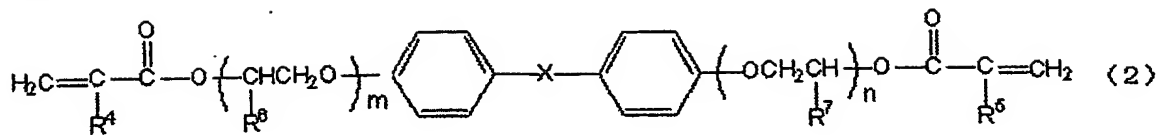
(IV) 光重合開始剤

を含有してなる重合硬化性組成物であって、当該重合硬化性組成物中に含まれる全重合性モノマー及び重合性オリゴマーの総重量を基準とする前記成分(I)及び前記成分(II)の含有量がそれぞれ10~60重量%及び20~90重量%であることを特徴とする重合硬化性組成物。

【請求項2】 前記成分(II)の M/v が300以上である多官能重合性モノマー若しくは多官能重合性オリゴマーが、

(i) 下記式(2)

【化2】



式中、R₄及びR₅はそれぞれ独立に水素原子又はメチル基であり、R₆及びR₇はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数1～2のアルキル基であり、基-X-は-O-、-S-、-S(=O)₂-、-C(=O)-O-、-CH₂-、-CH=CH-又は-C(CH₃)₂-で表される基であり、m及びnはm+nが6～30となる整数である。}

で表される2官能重合性モノマー

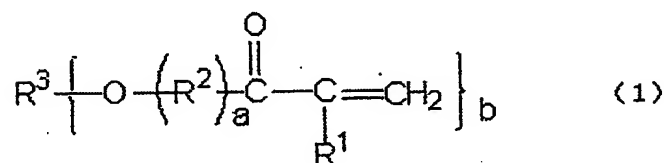
(ii) 2～6官能重合性ウレタンオリゴマーおよび

(iii) 2～6官能重合性ポリエステルオリゴマー

からなる群より選ばれる少なくとも1種からなることを特徴とする請求項1に記載の重合硬化性組成物。

【請求項3】 (I) 下記式(1)

【化3】

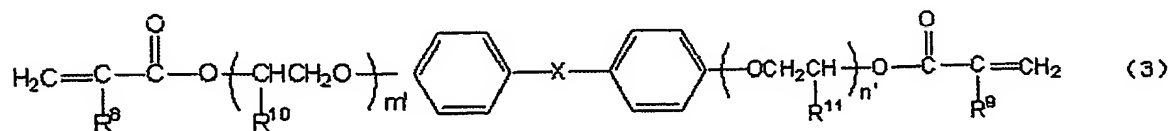


式中、R₁は水素原子又はメチル基、基-R₂-は-CH₂CH₂O-、-CH₂CH(CH₃)O-、又は-C(=O)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂O-で表される基、R₃は3～6価の有機残基であり、aは0～3の整数、bは3～6の整数である。)

で表される多官能重合性モノマー。

(II') 下記式(3)

【化4】



式中、R⁸及びR⁹はそれぞれ独立に水素原子又はメチル基であり、R¹⁰及びR¹¹はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数1～2のアルキル基であり、基-X-は-O-、-S-、-S(=O)₂-、-C(=O)-O-、-CH₂-、-CH=CH-又は-C(CH₃)₂-で表される基であり、m'及びn'はm'+n'が0～30となる整数である。|

で表され、m'+n'の値が互いに異なる複数の2官能重合性モノマーの混合物であって、該混合物中に占めるm'+n'が0～5である2官能重合性モノマー(II'-1)の合計モル数(a1)とm'+n'が6～30である分子量600以上の2官能重合性モノマー(II'-2)の合計モル数(a2)との比(a1/a2)が0～3.0である2官能重合性モノマーの混合物。

(III) フォトクロミック化合物及び

(IV) 光重合開始剤

を含有してなる重合硬化性組成物であって、当該重合硬化性組成物中に含まれる全重合性モノマー及び重合性オリゴマーの総重量を基準とする前記成分(I)及び前記成分(II'-2)の含有量がそれぞれ10～60重量%及び20～90重量%であることを特徴とする請求項1又は2に記載の重合硬化性組成物。

【請求項4】 分子量300～800のフォトクロミック化合物が実質的に均一に分散した架橋性樹脂からなるフォトクロミック性を有する硬化体であって、①該硬化体中のフォトクロミック化合物の退色半減期が、溶液中における該フォトクロミック化合物の退色半減期の10倍以内であり、②該硬化体のレスケールロックウェル硬度が70以上であり、且つ③該硬化体中に含まれる残存重合性モノマー量が2重量%以下である硬化体。

【請求項5】 以下に定義される引張り強度が20Kgf以上である請求項4に記載の硬化体。

引張り強度：該硬化体を用いて厚さ2mm、直径5cmφの円板状の試験片を成形した後に該円板状試験片の直径となる線上に周縁からそれぞれ4mmの点を中心とした直径2mmφの2つの穴をドリル加工により穿孔し、得られた2つの穿孔に夫々直径1.6mmφのステンレス製の棒を貫通せしめ、試験片を貫通した状態でこれら2本の棒を夫々引張り試験機の上下のチャックに固定し、5mm

／分の速度で引張り試験を行なったときの引張り強度

【請求項6】 請求項1～3に記載の重合硬化性組成物を光重合して得られる請求項5に記載の硬化体。

【請求項7】 請求項4乃至6の何れかに記載の硬化体からなる光学物品。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、優れたフォトクロミック特性と優れた強度特性を兼ね備えた新規なフォトクロミック硬化体を与える重合硬化性組成物に関する。

【0002】

【従来の技術】

フォトクロミック眼鏡とは、太陽光のような紫外線を含む光が照射される屋外ではレンズが速やかに着色してサングラスとして機能し、そのような光の照射がない屋内においては退色して透明な通常の眼鏡として機能する眼鏡であり、近年その需要は増大している。

【0003】

フォトクロミック性を有するプラスチックレンズの製造方法の一つとして、モノマーにフォトクロミック化合物を溶解させそれを重合させることにより直接フォトクロミックレンズを得る方法（以下、練り込み法という）が知られている。

【0004】

該方法は、フォトクロミック性の付与をレンズ成形と同時に行なうものであり、一旦レンズを成形してから後でフォトクロミック性を付与するための処理を行なう方法と比べて一段階でフォトクロミック性プラスチックレンズが得られるという利点を有している。

【0005】

フォトクロミック性はフォトクロミック化合物が光エネルギーを吸収して可逆的な構造変化を起すことにより発現するのであるが、練り込み法で得られるフォトクロミック性プラスチックレンズにおいては、フォトクロミック化合物が樹脂マトリックス中に分散しているため、発色濃度や退色速度といったフォトクロミ

ック特性に関してフォトクロミック化合物が本来有する特性を十分に発揮できないことが多い。これは、モノマー溶液中に比べてこのようなマトリックス中では自由空間が圧倒的に小さいためこのような構造変化が制約を受け易いという理由によるもので、特に硬度及び耐熱性の高い樹脂マトリックスに高分子量のフォトクロミック化合物を分散させた場合にその傾向は顕著である。たとえば、プラスチックレンズ基材として汎用されている樹脂組成物に分子量300以上のフォトクロミック化合物を分散させた場合には、フォトクロミック化合物の退色半減期は大幅に長くなり（退色速度が大幅に遅くなり）、樹脂マトリックス中の退色速度はモノマー溶液中の退色速度の50倍以上になってしまう。

【0006】

このような問題のない、即ち優れたフォトクロミック特性を有し硬度及び耐熱性が高いフォトクロミック性硬化体を与える樹脂組成物としては、(A) 単独重合したときに得られる重合体のルスケールロックウェル硬度が40以下である重合性モノマー、(B) 単独重合したときに得られる重合体のルスケールロックウェル硬度が60以上である3官能以上の重合性モノマー、(C) 単独重合したときに得られる重合体のルスケールロックウェル硬度が60以上である2官能の重合性モノマー及び(D) フォトクロミック化合物を含んでなる重合硬化性組成物(以下、従来組成物ともいう)が知られている(特許文献1参照)。

【0007】

【特許文献1】

国際公開第01/05854号パンフレット

【0008】

【発明が解決しようとする課題】

上記従来組成物は練り込み法でフォトクロミック性プラスチックレンズを製造する際の原料組成物として極めて有用なものであるが、該組成物を硬化させて得られた硬化体を最近流行しているリムレス眼鏡(レンズに直接穴をあけてフレームを固定した縁のない眼鏡)用に用いようとする場合には、ドリルを用いて穿孔加工する際に亀裂が入ったり、或いは穿孔加工時に特に問題がない場合でも固定されたフレームに負荷をかけると固定部のレンズが破損したりするという問題が

発生することが明らかとなった。

【0009】

そこで、本発明は、発色濃度が高く、退色速度が速いといった優れたフォトクロミック特性を示し、しかも硬度や耐熱性が高いといった優れた基材特性を有すると同時に、リムレス眼鏡に使用できる強度（韌性）をも兼ね備えたフォトクロミック性プラスチックレンズを提供することを目的とする。

【0010】

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、前記目的を達成するために鋭意検討した。その結果、上記従来組成物を硬化させて得られる硬化体中には未重合モノマーが3%程度残存していることが判明した。そこで、上記問題の原因が未重合モノマーの存在によるのではないかと考え、架橋点を構成するモノマーとして単独重合したときに得られる重合体のスケールロックウェル硬度が60以上である3官能以上の重合性モノマー |従来組成物における成分（B）を使用し、且つ架橋点間をつなぐ分子鎖を構成する多官能モノマーとして官能基（重合性基）間の分子鎖が適度に長いものを使用することにより、架橋点近傍が剛性の高い分子鎖で構成され更に架橋点の間隔が適度に長い架橋体とすれば、架橋点間の分子鎖の剛性にさほど左右されず良好なフォトクロミック特性を発現させるための自由空間を確保することができると同時に立体障害により反応できない重合性基（官能基）の数を減らすことができ、結果として残存モノマー量も低減できるのではないかという仮説に基づき種々検討を行なった。その結果、上記成分（B）のうち特定のモノマーと官能基間が適度に長い多官能モノマーとを併用し、光重合により均一に高重合させることによって、所期のフォトクロミック性硬化体を得ることができることを見出し、本発明を完成するに至った。

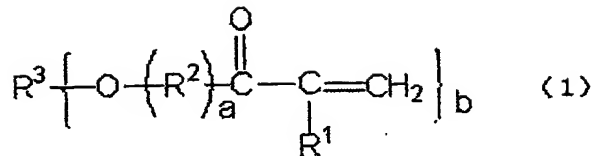
【0011】

即ち、第一の本発明は、

(I) 下記式(1)

【0012】

【化5】



【0013】

式中、 R^1 は水素原子又はメチル基であり、基 $-\text{R}^2-$ は $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)\text{O}-$ 又は $-\text{C}(=\text{O})\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$ で表される基であり、 R^3 は3~6価の有機残基であり、 a は0~3の整数であり、 b は3~6の整数である。|

で表される多官能重合性モノマー、

(II) その分子量 (M) を分子中に存在する重合性基の数 (v) で除した値 (M/v) が300以上である多官能重合性モノマー若しくは多官能重合性オリゴマー、

(III) フォトクロミック化合物及び

(IV) 光重合開始剤

を含有してなる重合硬化性組成物であって、当該重合硬化性組成物中に含まれる全重合性モノマー及び重合性オリゴマーの総重量を基準とする前記成分(I) 及び前記成分(II) の含有量がそれぞれ10~60重量%及び20~90重量%であることを特徴とする重合硬化性組成物である。

【0014】

上記本発明の重合性組成物を光重合することにより、フォトクロミック特性、硬度および強度（韌性）が高いという、優れた特徴を有する硬化体を得ることができる。このような優れた特徴は、その樹脂マトリックスがフォトクロミック化合物のフォトクロミック特性を低下させない（例えば退色速度に対応する退色半減期を長くしない）ような十分な自由空間を有し、かつ架橋近傍が剛直な分子鎖からなりさらに残存モノマーの含有量が極めて少ないと特異な構造に由来するものであるが、残念ながらこのような構造を現在利用可能な分析手段を用いて直接的に特定することは困難であり、物性を用いて特定せざるを得ない。上記のような特異な構造を有する硬化体はこれまで知られておらず、それ自体が特許性

を有すると考えられる。

【0015】

即ち、第二の本発明は、分子量300～800のフォトクロミック化合物が実質的に均一に分散した架橋性樹脂からなるフォトクロミック性を有する硬化体であって、①該硬化体中のフォトクロミック化合物の退色半減期が、溶液中における該フォトクロミック化合物の退色半減期の10倍以内であり、②該硬化体のLスケールロックウェル硬度が70以上であり、且つ③該硬化体中に含まれる残存重合性モノマー量が2重量%以下である硬化体である。

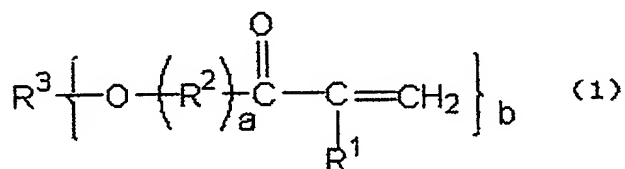
【0016】

【発明の実施の形態】

本発明の重合硬化性組成物で使用する（I）下記式（1）

【0017】

【化6】



【0018】

式中、R¹は水素原子又はメチル基であり、基-R²-は-CH₂CH₂O-、-CH₂CH(CH₃)O-又は-C(=O)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂O-で表される基であり、R³は3～6価の有機残基であり、aは0～3の整数であり、bは3～6の整数である。}

で表される多官能重合性モノマーは、前記特許文献1に開示されている従来組成物における（B）成分、すなわち、単独重合したときに得られる重合体のLスケールロックウェル硬度が60以上である3官能以上の重合性モノマーに該当する。前記（1）で示される多官能重合性モノマーのうち、好適に使用できるものを具体的に例示すれば、トリメチロールプロパントリメタクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、テトラメチロールメタントリメタクリレート、テトラメチロールメタントリアクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレート、テトラメチロールメタンテトラメタクリレート、テトラメチロールメ

タンテトラアクリレート、トリメチロールプロパントリエチレングリコールトリメタクリレート、トリメチロールプロパントリエチレングリコールトリアクリレート、エトキシ化ペンタエリスリトールテトラアクリレート、エトキシ化ペンタエリスリトールテトラメタクリレート、ペンタエリスリトールトリメタクリレート、ペンタエリスリトールテトラメタクリレート、カプロラクタン変性ジトリメチロールプロパンテトラアクリレート、カプロラクタン変性ジトリメチロールプロパンテトラメタクリレート、カプロラクタン変性ジペンタエリスリトールヘキサアクリレート等を挙げることができる。

【0019】

なお、ここでいうLスケールロックウェル硬度とは、JIS K7202に基づき決定される値であって、具体的には、硬化体試験片の表面に径6.350mmの剛球からなる圧子を用いて、基準荷重である10Kgfを加え、次に試験荷重である60Kgfを加え、再び基準荷重に戻したとき、前後2回の基準荷重における圧子の浸入深さの差h（単位mm）から、 $130 - 500h$ という計算式により求めた値である。

【0020】

本発明の組成物における成分(I)の含有量は、該組成物中に含まれる全重合性モノマー及び重合性オリゴマーの総重量を基準として10～60重量%の範囲である必要がある。成分(I)の含有量が10重量%未満の場合には、十分なフォトクロミック特性が得られず、その含有量が60重量%を超える場合には、リムレス眼鏡に必要とされる強度（韌性）が得られない。両者のバランスを考慮すると、成分(I)の含有量は、前記式(1)におけるR¹がメチル基で、かつaが0のものでは、10～30重量%、特に15～25重量%であり、それ以外のものでは、30～60重量%、特に40～60重量%であるのが好適である。

【0021】

本発明の組成物は、成分(II)として、その分子量(M)を分子中に存在する重合性基の数(v)で除した値(M/v)が300以上である多官能重合性モノマー若しくは多官能重合性オリゴマーを含有する。成分(I)と成分(II)を併用することにより、強度を高く保ちながら自由空間を広くすることができ、さら

に立体障害により重合できない官能基（重合性基）の量を低減して残存モノマー量を少なくすることが可能になる。

【0022】

本発明の組成物中における成分（II）の含有量は、リムレス眼鏡に必要とされる強度（韌性）を確保する観点から、組成物中に含まれる全重合性モノマー及び重合性オリゴマーの総重量を基準として20～90重量%、特に40～80重量%の範囲であるのが好適である。

【0023】

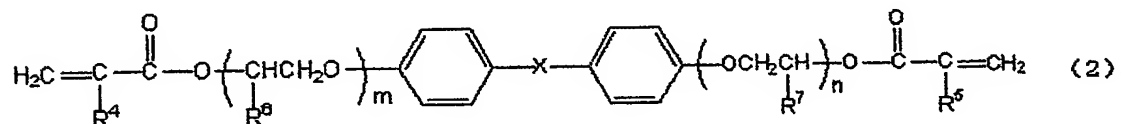
成分（II）に含まれる多官能重合性モノマー若しくはオリゴマーは、その分子量（M）を分子中に存在する重合性基の数（v）で除した値（M/v）が300以上である多官能重合性モノマー若しくはオリゴマーであれば特に限定されず、公知のものが使用できる。このような（M/v）が300以上である多官能重合性モノマー若しくはオリゴマーは、単独で用いても良く、また2種以上を組み合わせて用いても良い。なお、（II）に該当する多官能重合性モノマー、若しくはオリゴマーについてこれを単独重合したときのLスケールロックウェル硬度は特に限定されないが、（II）に該当するものを単独重合したときのLスケールロックウェル硬度は40以下となる（即ち、従来組成物の成分（A）に該当するものとなる）ことが多い。

【0024】

多官能重合性モノマー若しくはオリゴマー（II）としては、入手の容易さ、及び特に強度（韌性）に優れた硬化体が得られるという理由から、下記式（2）

【0025】

【化7】



【0026】

{式中、R⁴及びR⁵はそれぞれ独立に水素原子又はメチル基であり、R⁶及びR⁷はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数1～2のアルキル基であり、基-X-

は $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-S\ (=O)_{2}-$ 、 $-C\ (=O)-O-$ 、 $-CH_2-$ 、 $-C\\=CH-$ 又は $-C\ (CH_3)_2-$ で表される基であり、m及びnはm+nが6～30となる整数である。】

で表される2官能重合性モノマーが好適に使用できる。

【0027】

好適に使用できるものを具体的に例示すれば、2, 2-ビス[4-(メタクリロイロキシポリエトキシ)フェニル]プロパン(m+nの平均値が10のもの)、同(m+nの平均値が30のもの)、2, 2-ビス[4-(アクリロイロキシポリエトキシ)フェニル]プロパン(m+nの平均値が10のもの)、2, 2-ビス[4-(メタクリロイロキシポリプロポキシ)フェニル]プロパン(m+nの平均値が10のもの)、ビス[4-(メタクリロイロキシポリエトキシ)フェニル]メタン(m+nの平均値が10のもの)、ビス[4-(メタクリロイロキシポリエトキシ)フェニル]スルホン(m+nの平均値が10のもの)等が挙げられる。

【0028】

これらは、単独のものを使用しても良いし、2種類以上のものを混合して使用しても良い。

【0029】

また、多官能重合性モノマー若しくはオリゴマー(II)としては、同じく入手の容易さ、及び特に強度(韌性)に優れた硬化体が得られるという理由から、2～6官能重合性ポリウレタンオリゴマー、2～6官能重合性ポリエステルオリゴマーも好適に使用できる。

【0030】

ここでいう2～6官能重合性ポリウレタンオリゴマーとは、種々のジイソシアネート、ポリオールより合成されたポリウレタン骨格に残ったイソシアネート基に、ヒドロキシアクリル酸、若しくはヒドロキシメタクリル酸を付加させたものである。なお、ジイソシアネートの具体例としては、トリレンジイソシアネート、4, 4-ジフェニルメタンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、メチレンビス

(4-シクロヘキシリソシアネート)、トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート等が挙げられる。また、ポリオールの具体例としては、ポリプロピレンオキサイドジオール、コポリエチレンオキサイド-プロピレンオキサイドジオール、ポリテトラメチレンオキサイドジオール、エトキシ化ビスフェノールA、エトキシ化ビスフェノールSスピログリコール、カプロラクトン変性ジオール、カーボネートジオール、ポリエステルジオール等が挙げられる。

【0031】

2～6官能重合性ポリウレタンオリゴマーは、単独のものを使用しても良いし、2種類以上のものを混合して使用しても良い。

【0032】

次に、ここでいう2～6官能重合性ポリエステルオリゴマーとは、種々のポリオールと多塩基酸より合成されたポリエステル骨格に残った水酸基に、アクリル酸、若しくはメタクリル酸を縮合させたものである。なお、ポリオールの具体例としては、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、1,6-ヘキサンジオール、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール等、多塩基酸の具体例としては、無水フタル酸、アジピン酸、トリメリット酸等が挙げられる。

【0033】

2～6官能重合性ポリエステルオリゴマーは、単独のものを使用しても良いし、2種類以上のものを混合して使用しても良い。

【0034】

以上説明した、上記式(2)で表される2官能重合性モノマー、2～6官能重合性ポリウレタンオリゴマー、2～6官能重合性ポリエステルオリゴマーは、それぞれ単独で使用しても良いし、2種類以上を混合して使用しても良い。即ち、上記式(2)で表される2官能重合性モノマーと2～6官能重合性ポリウレタンオリゴマーの組み合わせ、上記式(2)で表される2官能重合性モノマーと2～6官能重合性ポリエステルオリゴマーの組み合わせ、2～6官能重合性ポリウレタンオリゴマーと2～6官能重合性ポリエステルオリゴマーの組み合わせ、上記式(2)で表される2官能重合性モノマーと2～6官能重合性ポリウレタンオリゴマー及び2～6官能重合性ポリエステルオリゴマーの組み合わせである。この

うち、フォトクロミック特性とリムレス眼鏡に使用し得る強度（韌性）とのバランスの観点から、上記式（2）で表される2官能重合性モノマーと2～6官能重合性ポリウレタンオリゴマーの組み合わせが最も好ましい。

【0035】

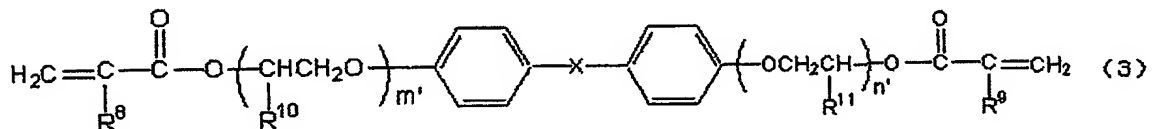
次に、成分（II）において、上記式（2）で表される2官能重合性モノマー（ $m+n$ が6～30のもの）に加えて、 $m+n$ が0～5のものを所定の割合で組み合わせることにより、フォトクロミック特性とリムレス眼鏡に使用し得る強度（韌性）とのバランスがより優れた硬化体を得ることができる。

【0036】

即ち、下記式（3）

【0037】

【化8】



【0038】

式中、R8及びR9はそれぞれ独立に水素原子又はメチル基であり、R10及びR11はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数1～2のアルキル基であり、基-X-は-O-、-S-、-S(=O)2-、-C(=O)-O-、-CH2-、-CH=CH-又は-C(CH3)2-で表される基であり、m'及びn'はm'+n'が0～30となる整数である。}

で表され、m'+n'の値が互いに異なる複数の2官能重合性モノマーの混合物であって、該混合物中に占めるm'+n'が0～5である2官能重合性モノマーの合計モル数(a1)とm'+n'が6～30である2官能重合性モノマーの合計モル数(a2)との比(a1/a2)が0～3.0である2官能重合性モノマーの混合物である。

【0039】

本発明において、m'+n'が0～5である2官能重合性モノマー（従来組成物の成分Cに該当するものが多い）を具体的に例示すると、2,2-ビス[4-

(メタクリロイロキシ)フェニル]プロパン ($m+n$ が 0 のもの)、2, 2-ビス [4-(メタクリロイロキシエトキシ)フェニル]プロパン ($m+n$ が 2 のもの)、2, 2-ビス [4-(メタクリロイロキシジエトキシ)フェニル]プロパン ($m+n$ が 4 のもの)、2, 2-ビス [4-(アクリロイロキシエトキシ)フェニル]プロパン ($m+n$ が 2 のもの)、2, 2-ビス [4-(メタクリロイロキシプロポキシ)フェニル]プロパン ($m+n$ が 2 のもの)、ビス [4-(メタクリロイロキシジエトキシ)フェニル]メタン ($m+n$ が 4 のもの)、ビス [4-(メタクリロイロキシエトキシ)フェニル]スルホン ($m+n$ が 2 のもの)等が挙げられる。

【0040】

成分 (II) における、該混合物中に占める $m' + n'$ が 0 ~ 5 である 2 官能重合性モノマーの合計モル数 (a1) と $m' + n'$ が 6 ~ 30 である 2 官能重合性モノマーの合計モル数 (a2) との比 (a1/a2) が 0 ~ 3. 0 であるのが好ましい。3. 0 を超えると、硬化体中における自由空間が狭くなるためフォトクロミック特性が低下する傾向があり、立体障害により反応できない重合性基（官能基）の数も増えるためリムレス眼鏡として使用し得る強度（韌性）も得られなくなることがある。なお、上記式 (1) と上記式 (3) で表される組み合わせにおいては、さらに後述するその他の成分であるグリシジルメタクリレート、グリシジルアクリレートを全重合性モノマー若しくはオリゴマーの総重量を基準として 5 ~ 20 重量% 含むことが、フォトクロミック特性及びリムレス眼鏡としての強度（韌性）のバランスの観点から特に好ましい。

【0041】

本発明の組成物には重合性モノマーとして、前記成分 (I) および (II) 以外にも、フォトクロミック化合物の分解防止等の目的でこれらに該当しない重合性モノマー（他のモノマー）を含んでいてもよい。当該他のモノマーの含有量は組成物中に含まれる全重合性モノマー若しくはオリゴマーの総重量を基準として 0 ~ 50 重量%、特に 5 ~ 30 重量% であるのが好適である。

【0042】

本発明で好適に使用される他のモノマーを具体的に例示すれば、フォトクロミ

ック化合物の分解防止の目的で使用されるものとして、グリジジルメタクリレート、グリシジルアクリレート等；フォトクロミック特性の向上の目的で使用されるものとして、メトキシノナエチレングリコールメタクリレート、ステアリルメタクリレート、フェノキシヘキサエチレングリコールアクリレート、ラウリルアクリレート、トリエチレングリコールジメタクリレート、テトラエチレングリコールジメタクリレート、ノナエチレングリコールジメタクリレート、トリエチレングリコールジアクリレート、テトラエチレングリコールジアクリレート、ノナエチレングリコールジアクリレート、トリプロピレンゲリコールジアクリレート等を挙げることができる。

【0043】

本発明の組成物においては、得られる硬化体の物性バランスの観点から該硬化体に含まれる全重合性モノマー若しくはオリゴマーの組成は、成分（I）10～40重量%、成分（II）20～90重量%、他のモノマー0～50重量%であるのが好適で、特に成分（I）15～25重量%、成分（II）50～80重量%、他のモノマー5～30重量%であるのが好適である。

【0044】

本発明の組成物で成分（III）として使用するフォトクロミック化合物は特に限定されず公知のフォトクロミック化合物が使用できるが、分子量が200以上、特に500以上の高分子量フォトクロミック化合物を用いたときに本発明の効果（特に硬化体としたときに良好なフォトクロミック特性を示すという効果）が顕著であることからこのようなフォトクロミック化合物を使用するのが好適である。

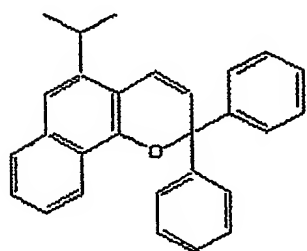
【0045】

例えば、前記従来組成物の（D）成分として好適に使用できるものとしてクロメン化合物、フルギミド化合物、スピロオキサジン化合物等が何ら制限なく使用できる。これらの中でも、クロメン化合物は、フォトクロミック特性が他の系列の化合物よりも高く、又発色濃度、退色速度等も優れているため、特に好適に使用することができる。本発明で好適に使用できるフォトクロミック化合物を具体的に例示すれば、次のようなものを挙げることができる。なお、これら化合物は

単独で使用することもできるが、通常は発色時の色調を調整するため複数の化合物を併用することが多い。

【0046】

【化9】

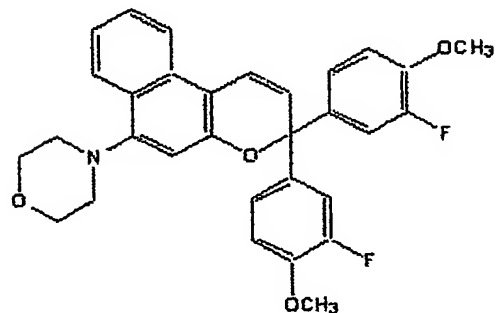


【0047】

分子量 376

【0048】

【化10】

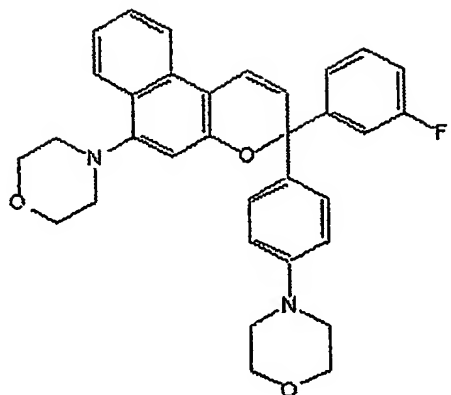


【0049】

分子量 515

【0050】

【化11】

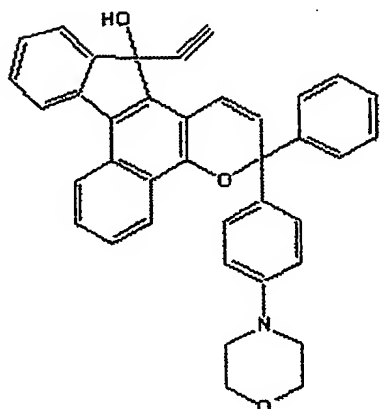


【0051】

分子量 522

【0052】

【化12】

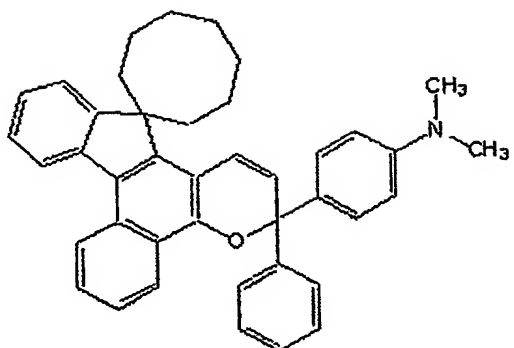


【0053】

分子量 547

【0054】

【化13】

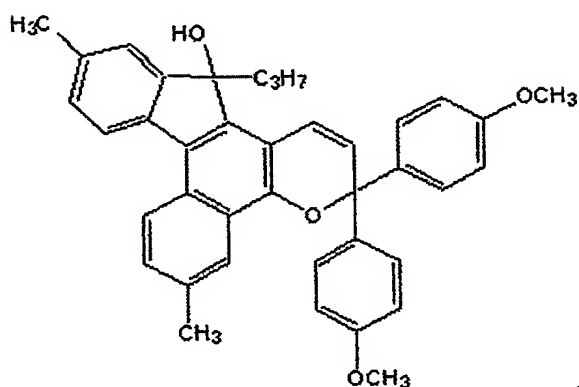


【0055】

分子量 561

【0056】

【化14】

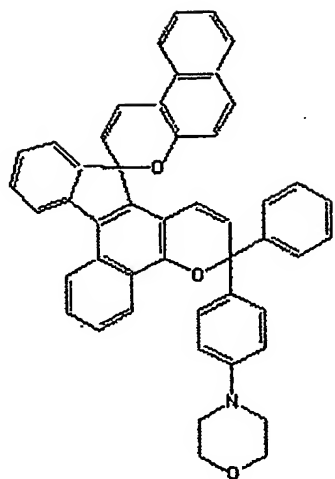


【0057】

分子量 568

【0058】

【化15】

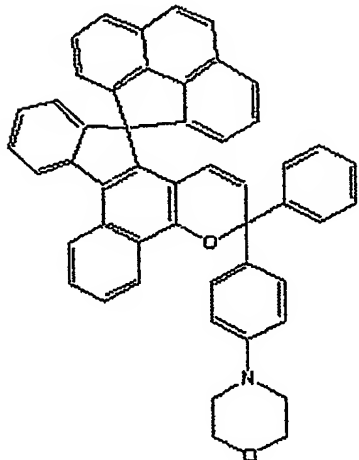


【0059】

分子量 673

【0060】

【化16】



【0061】

分子量 681

本発明の組成物に含まれる (III) フォトクロミック化合物の量は特に限定されないが、均一分散性の観点から、組成物中の全重合性モノマー若しくはオリゴマー 100 重量部に対して 0.001~5 重量部、特に 0.01~2 重量部であるのが好適である。

【0062】

本発明の組成物で成分(IV)として使用する光重合開始剤は特に限定されず公知の光重合開始剤が使用できる。本発明で好適に使用できる光重合開始剤を具体的に例示すればベンゾイン、ベンゾインメチルエーテル、ベンゾインブチルエーテル、ベンゾフェノール、アセトフェノン、4, 4'-ジクロロベンゾフェノン、ジエトキシアセトフェノン、2-ヒドロキシ-2-メチル-1-フェニルプロパン-1-オノン、ベンジルメチルケタール、1-(4-イソプロピルフェニル)-2-ヒドロキシ-2-メチルプロパン-1-オノン、1-ヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン、2-イソプロピルチオキサントン、ビス(2, 4, 6-トリメチルベンゾイル)フェニルfosfinオキサイド、ビス(2, 6-ジメトキシベンゾイル)-2, 4, 4-トリメチルペンチルfosfinオキサイド等を挙げることができる。この中でも、ビス(2, 4, 6-トリメチルベンゾイル)フェニルfosfinオキサイド、ビス(2, 6-ジメトキシベンゾイル)-2, 4, 4-トリメチルペンチルfosfinオキサイド等のアシルfosfinオキサイド系のものが好ましい。

【0063】

本発明の組成物に含まれる(IV)光重合開始剤の量は特に限定されないが、重合を十分に進行させ、かつ過剰な光重合開始剤を硬化体中に残さないとの観点から、組成物中の全重合性モノマー若しくはオリゴマー100重量部に対して0.001~5重量部、特に0.005~1重量部であるのが好適である。

【0064】

本発明の組成物においては、光重合開始剤と熱重合開始剤を併用することもできる。好適に使用できる熱重合開始剤としては、ベンゾイルパーオキサイド、p-クロロベンゾイルパーオキサイド、デカノイルパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、アセチルパーオキサイド等のジアシルパーオキサイド；t-ブチルパーオキシ-2-エチルヘキサノエート、t-ブチルパーオキシジカーボネート、クミルパーオキシネオデカネート、t-ブチルパーオキシベンゾエート、t-ブチルパーオキシソブチレート等のパーオキシエステル；ジイソプロピルパーオキシジカーボネート、ジ-2-エチルヘキシルパーオキシジカーボネート、

ジーセクープチルオキシカーボネート等のパーカーボネート類；2，2'－アゾビスイソブチロニトリル、2，2'－アゾビス(4-ジメチルバレロニトリル)、2，2'－アゾビス(2-メチルブチロニトリル)、1，1'－アゾビス(シクロヘキサン－1－カーボニトリル)等のアゾ化合物等を挙げることができる。熱重合開始剤を併用する場合における当該熱重合開始剤の使用量は特に限定されないが、重合を十分に進行させ、かつ過剰な熱重合開始剤を硬化体中に残さないとの観点から組成物中の全重合性モノマー若しくはオリゴマー100重量部に対して0.01～10重量部、特に0.05～3重量部であるのが好適である。

【0065】

本発明の組成物には、本発明の効果を阻害しない範囲内で、フォトクロミック化合物の耐久性の向上、発色速度の向上、退色速度の向上や成形性の向上のために、添加剤を更に添加することもできる。好適に使用できる添加剤としては、界面活性剤、酸化防止剤、ラジカル捕捉剤、紫外線安定剤、紫外線吸収剤、離型剤、着色防止剤、帶電防止剤、蛍光染料、染料、顔料、香料等を挙げることができる。

【0066】

界面活性剤の添加量は、組成物中の全重合性モノマー若しくはオリゴマー100重量部に対して0～20重量部、酸化防止剤、ラジカル捕捉剤、紫外線安定剤、紫外線吸収剤、離型剤、着色防止剤、帶電防止剤、蛍光染料、染料、顔料、香料等の添加量は、組成物中の全重合性モノマー若しくはオリゴマー100重量部に対して0～2重量部であるのが好適である。

【0067】

本発明の組成物を製造する方法は特に限定されず、所定量の各成分を秤り取り適宜混合すればよい。混合の順序等も特に限定されない。このようにして調製される本発明の組成物は、光重合させる又は光重合した後加熱して熱重合を行なうことによりフォトクロミック特性、硬度および強度(韌性)が高いと優れた特徴を有する硬化体を与える。

【0068】

本発明の組成物を硬化させる方法は、光重合による方法であれば特に限定され

ず、従来の光硬化型プラスチックレンズを製造するのと同様の方法により行なうことができる。例えば、以下のような方法により好適に硬化させることができる。

【0069】

即ち、まず本発明の重合硬化性組成物をエラストマーガスケット又はスペーサー等で保持されているモールド間に注入し、メタルハライドランプ、中圧水銀ランプ、高圧水銀ランプ、超高圧水銀ランプ、殺菌ランプ、キセノンランプ、タンゲステンランプ、蛍光灯等を光源として、活性エネルギー線を照射することにより硬化する。なお、活性エネルギー線の照射に当たっては、フォトクロミック化合物による活性エネルギー線の吸収（一般に、380～400 nm程度の紫外線を吸収することにより発色する）を防止するために、例えば400 nm以下の波長をカットするために紫外線カットフィルターを使用するのが好適である。

【0070】

このようにして本発明の組成物を硬化して得られる硬化体は、その特異な構造に由来する下記①～③に示すような各種物性等で特徴付けられる新規な本発明の硬化体を含む。

- ① 硬化体中のフォトクロミック化合物の退色半減期が、溶液中の該フォトクロミック化合物の退色半減期の10倍以内、好ましくは7倍以内、特に好ましくは5倍以内である。なお、上記フォトクロミック化合物溶液の溶媒は特に限定されないが、基準となる溶媒としてエチレングリコールジメチルエーテルを挙げることができる。また、硬化体における退色半減期を絶対値で表せば、4分以内、好適には2分以内である。なお、ここで退色半減期とは、後述する実施例で定義されるように、光照射してフォトクロミック化合物を発色状態にした後に光照射を止めたときに、前記最大波長における吸光度が発色時の1/2まで低下するのに要する時間を意味し、退色速度の指標となる値である。
- ② 硬化体のスケールロックウェル硬度が70以上である。
- ③ 硬化体中に含まれる残存重合性モノマー量が2重量%以下、好ましくは1重量%以下である。

【0071】

退色半減期が溶液中におけるフォトクロミック化合物（混合物である場合を含む）における退色半減期の10倍以内であることは、硬化体中の樹脂マトリックスが、フォトクロミック化合物が可逆的な構造変化をするのに十分な広さの自由空間を有することを意味する。また、Lスケールロックウェル硬度は、硬化体の耐熱性と相關しており、本硬度が70以上であることは、後述するハードコート剤の処理等、比較的高温を必要とする加工において、変形等の問題を起こす可能性が少ないことを意味する。また、硬化体の中に含まれる残存重合性モノマーは硬化体の強度（韌性）を低下させる原因となるものであり、残存重合性モノマー量が少ないと硬化体が本来有する強度（韌性）を示し得ることを意味する。残存重合性モノマー量は、硬化体をポールミル等で粉碎し、塩化メチレン等のハロゲン系溶剤で抽出した後、ガスクロマトグラフ法、高速液体クロマトグラフ法、ゲルパーキューションクロマトグラフ法等で定量することにより求めることができる。また、強度（韌性）の評価は、以下に定義される引張り強度で行うことができる。

【0072】

引張り強度：硬化体を用いて厚さ2mm、直径5cm ϕ の円板状の試験片を成形した後に該円板状試験片の直径となる線上に周縁からそれぞれ4mmの点を中心とした直径2mm ϕ の2つの穴をドリル加工により穿孔し、得られた2つの穿孔に夫々直径1.6mm ϕ のステンレス製の棒を貫通せしめ、試験片を貫通した状態でこれら2本の棒を夫々引張り試験機の上下のチャックに固定し、5mm/分の速度で引張り試験を行なったときの引張り強度。

【0073】

なお、リムレス眼鏡に使用し得る引張り強度は、20Kgf以上、好ましくは25Kgf以上であり、引張り強度が20Kgf以上だることは、リムレス眼鏡のモニター使用において良好な結果を示すこと及び硬化体の任意の位置にドリル加工により直径2mm ϕ の穴を2100rpmの回転数で激しく（目安として、1穴/1秒以内の速度で）穿孔した時に、大きなクラックが入らない（クラックの長さが0.4mm以内に収まる）ことに対応している。

【0074】

本発明の硬化体は、このような優れた特徴を有するため、光学物品特にリムレス眼鏡用のフォトクロミック性プラスチックレンズとして特に好適に使用できる。本発明の硬化体をこのような用途に使用する場合には、必要に応じて表面加工を施すことができる。即ち、シランカップリング剤やケイ素、ジルコニウム、アンチモン、アルミニウム、スズ、タンゲステン等のゾル成分を主成分とするハードコート剤の処理、 SiO_2 、 TiO_2 、 ZrO_2 等の金属酸化物の薄膜の蒸着や有機高分子の薄膜の塗布による反射防止処理等である。

【0075】

【実施例】

以下、実施例によって本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

【0076】

以下に実施例で使用した化合物の略号と化学名を示す。

1) 重合性モノマー及びオリゴマー

成分 (I)

T M P T : トリメチロールプロパントリメタクリレート

A D - T M P - 4 C L : カプロラクタン変性ジトリメチロールプロパンテトラアクリレート。

【0077】

成分 (II)

B P E - 5 0 0 : 2, 2-ビス(4-メタクリロイルオキシポリエトキシフェニル)プロパン ($m+n$ は 10, $M/v = 402$)

U - 1 0 8 4 : ポリウレタンオリゴマーテトラアクリレート ($M/v = 440$)

E B - 1 8 3 0 : ポリエステルオリゴマーへキサアクリレート ($M/v = 300$)。

【0078】

その他のモノマー

B P E - 1 0 0 : 2, 2-ビス(4-メタクリロイルオキシエトキシフェニル)プロパン ($m+n$ は 2.6, $M/v = 239$)

GMA：グリシジルメタクリレート。

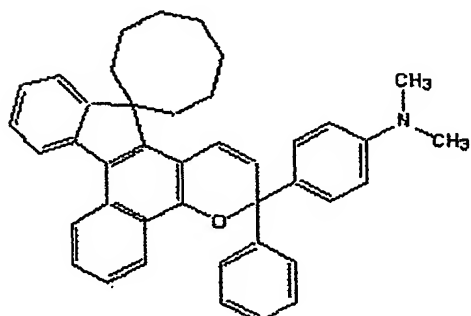
【0079】

2) フォトクロミック化合物

クロメン1：下記構造の化合物（該化合物のエチレングリコールジメチルエーテル溶液における退色半減期は0.4分である。）

【0080】

【化17】



【0081】

3) 光重合開始剤

イルガキュア819：ビス（2,4,6-トリメチルベンゾイル）フェニルフォスフィンオキサイド。

【0082】

4) 热重合開始剤

パープチルIB：t-ブチルパーオキシソブチレート。

【0083】

以下に、得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価方法を示す。

【0084】

1) フォトクロミック特性

得られた硬化体（厚み2mm）に、浜松ホトニクス製のキセノンランプL-2480(300W)SHL-100をエアロマスフィルター（コーニング社製）を介して20℃±1℃、重合体表面でのビーム強度365nm=2.4mW/cm², 245nm=24μW/cm²で120秒間照射して発色させ、前記試料

のフォトクロミック特性を測定した。各フォトクロミック特性は次の方法で評価した。

【0085】

① 最大吸収波長 (λ_{max}) : (株) 大塚電子工業製の分光光度計（瞬間マルチチャンネルフォトディテクターMCPD1000）により求めた発色後の最大吸収波長である。該最大吸収波長は、発色時の色調に関係する。

【0086】

② 発色濃度 $\{\epsilon(120) - \epsilon(0)\}$: 前記最大吸収波長における、120秒間光照射した後の吸光度 $\{\epsilon(120)\}$ と上記 $\epsilon(0)$ の差。この値が高いほどフォトクロミック性が優れているといえる。

【0087】

③ 退色半減期 [$t_{1/2}(\text{min.})$] : 120秒間光照射後、光の照射を止めたときに、試料の前記最大波長における吸光度が $\{\epsilon(120) - \epsilon(0)\}$ の $1/2$ まで低下するのに要する時間。この時間が短いほど退色速度が速くフォトクロミック性が優れているといえる。

【0088】

2) 強度特性

得られた硬化体を用いて厚さ 2 mm、直径 5 cm ϕ の円板状の試験片を成形した後に該円板状試験片の直径となる線上に周縁からそれぞれ 4 mm の点を中心とした直径 2 mm ϕ の 2 つの穴をドリル加工により穿孔し、得られた 2 つの穿孔に夫々直径 1.6 mm ϕ のステンレス製の棒を貫通せしめ、試験片を貫通した状態でこれら 2 本の棒を夫々引張り試験機の上下のチャックに固定し、5 mm/分の速度で引張り試験を行なったときの引張り強度を測定した。

【0089】

実施例 1

TMP T 30 重量部、BPE-500 60 重量部、GMA 10 重量部を十分混合した。これにクロメン 1 を 0.04 重量部、光重合開始剤としてイルガキュア 819 を 0.01 重量部添加し遮光下で十分に混合した。この混合液をガラスモールドとエチレン-酢酸ビニル共重合体からなるガスケットで構成された鋳型

の中に注入した。これに、メタルハライドランプを2分間照射した。照射終了後、硬化体を鋳型のガラスモールドから取り外した。

【0090】

得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価結果を表1に示した。なお、本硬化体の残存重合性モノマー量は0.5%であった。また表1におけるモノマー溶液の退色半減期とは硬化させる前の混合溶液（硬化性組成物）における退色半減期を意味する。

【0091】

【表1】

	フォトクロミック特性			強度特性
	λ _{max} /nm	発色濃度	退色半減期 硬化体	
実施例1	588	1.5	1.8	0.4
実施例2	588	1.4	1.9	0.4
実施例3	588	1.3	2.0	0.4
実施例4	588	1.5	1.8	0.4
実施例5	588	1.3	2.0	0.4
比較例1	588	0.7	4.2	0.4
比較例2	588	1.4	1.8	0.3
比較例3	588	1.5	1.8	0.4

【0092】

実施例2

TMP T 25 重量部、B P E - 500 45 重量部、U - 1084 20 重量部、G M A 10 重量部を十分混合した。これにクロメン1を0.04 重量部、光重合開始剤としてイルガキュア819を0.01 重量部添加し遮光下で十分に混合した。この混合液をガラスモールドとエチレン-酢酸ビニル共重合体からなるガスケットで構成された鋳型の中に注入した。これに、メタルハライドランプを2分間照射した。照射終了後、硬化体を鋳型のガラスモールドから取り外した。

【0093】

得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価結果を表1に示した。

【0094】

実施例3

TMP T 25 重量部、B P E - 500 45 重量部、E B - 1830 20 重量部、G M A 10 重量部を十分混合した。これにクロメン1を0.04 重量部、光重合開始剤としてイルガキュア819を0.01 重量部添加し遮光下で十分に混合した。この混合液をガラスモールドとエチレン-酢酸ビニル共重合体からなるガスケットで構成された鋳型の中に注入した。これに、メタルハライドランプを2分間照射した。照射終了後、硬化体を鋳型のガラスモールドから取り外した。

【0095】

得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価結果を表1に示した。

【0096】

実施例4

TMP T 20 重量部、B P E - 100 30 重量部、B P E - 500 40 重量部 (B P E - 100 のモル数 (a1) と B P E - 500 のモル数 (a2) との比 (a1/a2) は 1.26 である)、G M A 10 重量部を十分混合した。これにクロメン1を0.04 重量部、光重合開始剤としてイルガキュア819を0.01 重量部、熱重合開始剤としてパープルチルIBを0.5 重量部添加し遮光下で十分に混合した。この混合液をガラス板とエチレン-酢酸ビニル共重合体からなるガスケ

ットで構成された鋳型の中に注入した。これに、メタルハライドランプを2分間照射した。照射終了後、90℃で5時間熱重合させた後、硬化体を鋳型のガラス型から取り外した。

【0097】

得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価結果を表1に示した。

【0098】

実施例5

AD-TMP-4CL 50重量部、BPE-500 40重量部、GMA10重量部を十分混合した。これにクロメン1を0.04重量部、光重合開始剤としてイルガキュア819を0.01重量部、熱重合開始剤としてパープルチルIBを0.5重量部添加し遮光下で十分に混合した。この混合液をガラス板とエチレン-酢酸ビニル共重合体からなるガスケットで構成された鋳型の中に注入した。これに、メタルハライドランプを2分間照射した。照射終了後、90℃で5時間熱重合させた後、硬化体を鋳型のガラス型から取り外した。

【0099】

得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価結果を表1に示した。

【0100】

比較例1（成分（II）を使用しない系）

TMP T10重量部、BPE-100 80重量部、GMA10重量部を十分混合した。これにクロメン1を0.04重量部、光重合開始剤としてイルガキュア819を0.01重量部添加し遮光下で十分に混合した。この混合液をガラスモールドとエチレン-酢酸ビニル共重合体からなるガスケットで構成された鋳型の中に注入した。これに、メタルハライドランプを2分間照射した。照射終了後、硬化体を鋳型のガラスモールドから取り外した。

【0101】

得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価結果を表1に示した。

【0102】

比較例2（成分(I)及び成分(II)の配合割合が特定の割合から外れる系）

TMP T 70重量部、BPE-500 20重量部、GMA 10重量部を十分混合した。これにクロメン1を0.04重量部、光重合開始剤としてイルガキュア819を0.01重量部添加し遮光下で十分に混合した。この混合液をガラスモールドとエチレン-酢酸ビニル共重合体からなるガスケットで構成された鋳型の中に注入した。これに、メタルハライドランプを2分間照射した。照射終了後、硬化体を鋳型のガラスモールドから取り外した。

【0103】

得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価結果を表1に示した。

【0104】

比較例3（光重合を使用しない系）

TMP T 20重量部、BPE-100 30重量部、BPE-500 40重量部（BPE-100のモル数(a1)とBPE-500のモル数(a2)との比(a_1/a_2)は1.26である）、GMA 10重量部を十分混合した。これにクロメン1を0.04重量部、熱重合開始剤としてパープルIBを0.5重量部添加し十分に混合した。この混合液をガラス板とエチレン-酢酸ビニル共重合体からなるガスケットで構成された鋳型の中に注入した。90°Cで15時間熱重合させた後、硬化体を鋳型のガラス型から取り外した。

【0105】

得られた硬化体のフォトクロミック特性及び強度特性の評価結果を表1に示した。なお、本硬化体の残存重合性モノマー量は4.5%であった。

【0106】

このように、特定の重合性モノマー若しくはオリゴマーを特定の割合で含む重合硬化性組成物を光によって硬化することにより、フォトクロミック特性および強度（韌性）の両物性を満足する硬化体が得られることが分かる。一方、特定の重合性モノマー若しくはオリゴマーを用いない重合硬化性組成物、あるいは、特定の重合性モノマー若しくはオリゴマーを用いても、特定の配合割合から外れた

重合硬化性組成物においては、フォトクロミック特性に劣る、あるいは強度（韌性）が不足するなどの問題を生じる。また、特定の重合性モノマー若しくはオリゴマーを特定の割合で含む重合硬化性組成物であっても、光ではなく、熱で硬化すると、やはり強度（韌性）が不足するなどの問題を生じる。

【0107】

【発明の効果】

本発明の重合硬化性組成物は、発色濃度が高く、退色速度が速いといったフォトクロミック特性に優れ、しかも硬度、耐熱性、耐衝撃性といった基材特性も優れると同時に、リムレス眼鏡に使用し得る強度（韌性）をも併せ持つフォトクロミック硬化体を得ることができる。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 発色濃度が高く、退色速度が速く、良好なフォトクロミック特性を示し、さらにその硬化体の硬度、耐熱性、耐衝撃性といった基材特性が優れると同時に、リムレス眼鏡にも使用し得る強度（韌性）をも併せ持つ硬化体を与える重合硬化性組成物を提供する。

【解決手段】 単独重合したときに得られる重合体のLSケールロックウエル硬度が60以上となるような硬い分子構造を有する特定の多官能重合性モノマーと、その分子量（M）を分子中に存在する重合性基の数（v）で除した値（M/v）が300以上である多官能重合性モノマー若しくは多官能重合性オリゴマーとを夫々特定の割合で含む混合物にフォトクロミック化合物および光重合開始剤を組み合わせた重合硬化性組成物。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号	特願2003-077114
受付番号	50300457029
書類名	特許願
担当官	第一担当上席 0090
作成日	平成15年 3月24日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成15年 3月20日

次頁無

特願 2003-077114

出願人履歴情報

識別番号 [000003182]

1. 変更年月日 1994年 4月 6日

[変更理由] 名称変更

住 所 山口県徳山市御影町1番1号
氏 名 株式会社トクヤマ

2. 変更年月日 2003年 4月 23日

[変更理由] 住所変更

住 所 山口県周南市御影町1番1号
氏 名 株式会社トクヤマ